This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07K 14/715, 16/28, C12N 15/62, A61K 39/395, 39/42, 38/17, 38/55, 31/37, 31/70

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/27735 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

19. Oktober 1995 (19.10.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/00573

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 16. Februar 1995 (16.02.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 12 177.6

8. April 1994 (08.04.94)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser DEUTSCHES KREBSFORSCHUNGSZENTRUM STIFTUNG DES ÖFFENTLICHEN RECHTS [DE/DE]; Im Neuenheimer Feld 280, D-69120 Heidelberg (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRAMMER, Peter [DE/DE]; Werderstrasse 11, D-69120 Heidelberg (DE). WESTEN-DORP, Michael [DE/DE]; Ladenburger Strasse 55, D-69120 Heidelberg (DE). SCHULZE-OSTHOFF, Klaus [DE/DE]; Goethestrasse 66, D-69221 Dossenheim (DE). DEBATIN, Klaus-Michael [DE/DE]; Uferstrasse 22a, D-69120 Heidelberg (DE). FRANK, Rainer [DE/DE]; Hans-Thoma-Strasse 76, D-69120 Heidelberg (DE), DHEIN, Jens [DE/DE]; Wichernstrasse 8, D-68535 Edingen-Neckarhausen (DE), WALCZAK, Henning [DE/DE]; Hagellachstrasse 35, D-69124 Heidelberg (DE), KNIPPING, Eckart [DE/DE]; Zeppelinstrasse 66, D-69120 Heidelberg (DE). STRICKER.

Kirstin [DE/DE]; Zeppelinstrasse 66, D-69120 Heidelberg

(74) Anwalt: DEUFEL, Paul; Müller-Boré & Partner, Grafinger Strasse 2, D-81671 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: APOPTOSE INHIBITOR

(54) Bezeichnung: HEMMER VON APOPTOSE

(57) Abstract

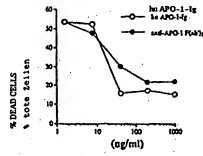
The invention concerns an apoptose-inhibiting agent containing one, two or all of the following components: a) a compound which inhibits APO-1; b) a compound which inhibits or intercepts the APO-1 ligand; and c) a compound which inhibits the intra-cellular APO-1 signal path, the component(s) not being considered as foreign in an individual, plus the usual auxiliaries. The invention also concerns a compound, suitable for use in inhibiting apoptose, with at least one extra-cellular APO-1 domain and a carrier. the domain(s) and the carrier not being considered as foreign in an individual.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Mittel zur Hemmung von Apoptose, enthaltend eine bis alle Komponenten von a) eine APO-1 hemmende Verbindung; b) eine den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung; und c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird (werden), sowie übliche Hilfsstoffe. Ferner

INHIBITION BY MI APO-1-IG AND ANTI-APO-1F (ab) 2 OF APOPTOSIS INDUCED BY ANTI-APO-1 ANTIBODIES INSKW64 CELLS.

Hemmung der bei SKW6.4 Zellen mittels anti-APO-1-Antikörper (20 ng/ml) induzierten Apoptose durch hu APO-1-Ig bzw. anti-APO-1 P(ab).



INHIBITION OF APOPTOSIS BY MI APO-1-Ig AND ANTI-APO-Ig (ab)2 Hemmung von Apoptose durch hu APO-1-Ig bzw. anti-APO-Ig(ab')

betrifft die Erfindung eine zur Hemmung von Apoptose geeignete Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-1-Domäne und einem Träger, wobei die Domäne(n) und der Träger in einem Individuum nicht als fremd angesehen werden.

BNSDOCID: <WO 9527735A1>

			·					
		G.						
				,	e. 			
				14/				
					(*)			
				•				
	- 4%				÷			
					·,			
	# * /							
					4		.*	
							•	
							e.	
							41	
							•	
							4	
•								•
					•			
		3.						
					•			
							<i></i>	
		•						
		·						
	,							•
					Ŷ,			
				•				
						•		

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ЙO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BJ	Benin	(E	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumanien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG .	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP.	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden ·
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien ,
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Słowakci
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS.	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
cz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Danemark	MD	Republik Moldau	` UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerik
FI	Finaland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

HEMMER VON APOPTOSE

Die Erfindung betrifft Mittel zur Hemmung von Apoptose. Ferner betrifft die Erfindung Verbindungen, die sich zur Hemmung von Apoptose eignen, sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Apoptose ist die Bezeichnung für programmierten Zelltod. Dieser findet sich, z.B. bei der Organentwicklung und Metamorphose, der Gewebeatrophie und Tumorregression. Apoptose ist mit einer Kondensation des Cytoplasmas, einem Verlust von Plasmamembranvilli, einer Segmentation des Kerns und extensivem Abbau chromosomaler DNA verbunden (vgl. Oehm, A. et al., The Journal of Biological Chemistry, Band 267, Nr. 15 (1992), Seiten 10709-10715).

In Zellen, die für Apoptose positiv sind, findet sich oftmals ein mit APO-1 bezeichnetes Zell-Oberflächenprotein. Dieses Glycoprotein wird der Tumornekrosefaktor-/Nervenwachstumsfaktor-Rezeptor-Familie zugerechnet. Durch Crosslinking von APO-1 über einen anti-APO-1-Antikörper wird Apoptose bei den genannten Zellen induziert (vgl. Oehm, A. et al., supra). Gleiches scheint auch durch Bindung eines mit APO-1-Ligand bezeichneten löslichen oder Membran-gebundenen Proteins an APO-1 bewirkt zu werden (vgl. Suda, T. und Nagata, S., J. Exp. Med., The Rockefeller University Press, Band 179 (1994), Seiten 873-879).

Über die Hemmung von Apoptose ist dagegen nichts bekannt. Dies wäre aber umso notwendiger, da jüngste Arbeiten des Anmelders zeigen, daß Apoptose auch bei verschiedenen Erkrankungen, wie AIDS und Autoimmunerkrankungen, auftritt. Bei AIDS scheint Apoptose für die starke Abnahme der CD4-T Zellen verantwortlich zu sein.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Mittel bereitzustellen, mit dem Apoptose gehemmt werden kann.

Erfindungsgemäß wird dies durch Bereitstellung eines Mittels err icht, das sich dadurch auszeichnet, daß es in bis alle Komponenten enthält von:

15

20

10

15

20

25

- (a) eine APO-1 hemmende Verbindung,
- (b) eine den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende V rbindung, und
- (c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird (werden), sowie übliche Hilfsstoffe.

Der Ausdruck "APO-1 hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung von APO-1 geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies ein blockierender, nicht-cytotoxischer anti-APO-1-Antikörper oder ein anti-APO-1-Antikörper ohne Fc-Teil, z.B. ein F(ab)-, F(ab)₂- oder F_v-Fragment eines anti-APO-1-Antikörpers. Die Herstellung eines solchen Fragments erfolgt in üblicher Weise, wobei der Fachmann z.B. von dem in Oehm et al., supra beschriebenen anti-APO-1-Antikörper oder von dem in Dhein, J. et al., The Journal of Immunology, Band 149, Nr. 10, (1992), Seiten 3166-3173 beschriebenen anti-APO-1-F(ab)₂-Fragment ausgeht. Letzteres kann auch direkt eingesetzt werden.

Das Fehlen des Fc-Teils in vorstehendem Antikörper verhindert das Crosslinking von gebundenem APO-1 und somit die Induktion von Apoptose. Überraschenderweise wird APO-1 durch einen solchen Antikörper gehemmt.

Als weitere bevorzugte "APO-1 hemmende Verbindung" ist ein APO-1-Ligand-Analogon zu nennen. Ein solches bindet nach wie vor an APO-1, induziert jedoch nicht mehr den intrazellulären APO-1-Signalweg. Die Herstellung eines solchen Analogons erfolgt in üblicher Weise, wobei der Fachmann z.B. von dem in Suda, T. und Nagata, S., supra beschriebenen APO-1-Ligand ausgeht.

Der Ausdruck "APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung bzw. zum Abfangen des APO-1-Ligand geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies eine der folgenden Verbindungen:

- 30
- ein anti-APO-1-Ligand-Antikörper,
- ein APO-1,
- ein extrazelluläre APO-1-Domäne,

. 10

15

25

- 30

- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-1-Domän und einem Träger,
- ein eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
- eine Verbindung mit mindestens einem eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger.

Die Herstellung einer solchen Verbindung erfolgt in üblicher Weise. Der Fachmann wird zur Herstellung eines anti-APO-1-Ligand-Antikörpers z.B. von dem in Suda, T. und Nagata, S., supra beschriebenen APO-1-Ligand ausgehen. Er wird darauf achten, daß der Fc-Teil des Antikörpers in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird. Verfahren, die dies ermöglichen, sind ihm bekannt. Ferner wird der Fachmann hinsichtlich der Herstellung von APO-1 bzw. einer extrazellulären APO-1-Domäne z.B. von dem in der EP-92 107 060.3 beschriebenen APO-1 bzw. seiner extrazellulären Domäne ausgehen. Desweiteren wird er zur Herstellung eines eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptids z.B. die Kombination aus vorstehendem APO-1-Ligand und vorstehendem APO-1 bzw. seiner extrazellulären Domäne nutzen.

Die Herstellung einer Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-120 Domäne und einem Träger wird nachstehend beispielhaft beschrieben. In analog r
Weise kann eine Verbindung mit mindestens einem eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger hergestellt werden.

Der Ausdruck "eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung des intrazellulären APO-1-Signalwegs geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies eine der folgenden Verbindungen:

ein Hemmer des "interleukin-1ß converting enzyme" (ICE), insbesondere 3,4-Dichlorisocoumarin (DCI), YVAD-CHO, ein ICE-spezifisches Tetrapeptid, oder CrmA, ein Protein von Vaccinia-Virus bzw. Derivate davon. Günstig kann s sein, YVAD-CHO oder CrmA bzw. Derivate davon als exprimi rbare Nukleinsäuren zu verwenden. Ferner kann es günstig sein, eine ICE-anti-Sinn

Nukleinsäure bzw. ein Derivat davon als ICE-Hemmer zu verwenden.

ein Hemmer von ICE Struktur-verwandten Proteasen, insbesondere von Nedd-2/Ich-1 oder priCE.

5

10

15

20

25

30

Die Herstellung einer solchen Hemmer-Verbindung erfolgt in üblicher Weise. Der Fachmann wird zur Herstellung von DCI bzw. einem Derivat davon z.B. auf die Arbeit von Harper, J.W. et al., Biochemistry, 24, 1831 - 1841, (1985) zurückgreifen. Ferner wird er hinsichtlich YVAD-CHO bzw. eines Derivats davon z.B. die Arbeit von Thornberry, N.A. et al., Nature 356, 768 - 774, (1992) heranziehen. Desweiteren wird er bezüglich CrmA oder eines Derivats davon z.B. auf die Arbeit von Ray, C.A. et al., Cell 69, 597 - 604, (1994) zurückgreifen. Darüber hinaus wird er hinsichtlich der ICE-Anti-Sinn-Nukleinsäure bzw. eines Derivats davon z.B. die Arbeit von Cerretti et al., Science 256, 97 - 100, (1992) heranziehen. Im weiteren wird er bezüglich der Proteasen Nedd-2/Ich-1 bzw. priCE z.B. auf die Arbeit von Wang, L. et al., Cell 78, 739 - 750, (1994) bzw. von Lazebnik, Y. A. et al., Nature 371, 346 - 347, (1994) zurückgreifen.

Erfindungsgemäß wird vorstehendes Mittel besonders zur Hemmung von Apoptose bei einer mit einer HIV-Infektion assoziierten Erkrankung eingesetzt. Als besonders vorteilhaft erweist sich das Mittel dabei, wenn es ferner eine bis alle Komponenten enthält von:

- (a) eine den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung,
- (b) eine TAT hemmende bzw. abfangende Verbindung,
- (c) eine den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung,
 - (d) eine den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung,
 - (e) eine gp120 hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
- eine den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden).

Der Ausdruck "eine den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur

10

15

Hemmung des TAT-Rezeptors geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies in anti-TAT-Rezeptor-Antikörper. Die Herstellung eines solchen erfolgt in üblicher Weise. Der Fachmann wird darauf achten, daß der Fc-Teil des Antikörpers in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird. Verfahren, die dies ermöglichen, sind dem Fachmann bekannt.

Als weitere bevorzugte "den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung" ist ein TAT-Analogon zu nennen. Ein solches bindet nach wie vor an den TAT-Rezeptor, induziert jedoch nicht mehr den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg. Die Herstellung eines solchen Analogons erfolgt in üblicher Weise, wobei der Fachmann z.B. von dem in Arya, S., K., et al., Science, Band 229 (1985), Seiten 69-73 beschriebenen TAT ausgeht.

Der Ausdruck "eine TAT-hemmende bzw. abfangende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung bzw. zum Abfangen von TAT geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies eine der folgenden Verbindungen:

- ein anti-TAT-Antikörper,
- ein TAT-Rezeptor,
- eine extrazelluläre TAT-Rezeptor-Domäne,
- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären TAT-Rezeptor Domäne und einem Träger,
 - ein eine TAT-Bindungsstelle aufweisendes Peptid,
 - eine Verbindung mit mindestens einem eine TAT-Bindungsst Ile aufweisenden Peptid und einem Träger,
- 25 eine TAT-Bindungsstelle auf Nukleinsäurebasis, und
 - eine transdominante TAT-Mutante.

Die Herstellung einer solchen Verbindung erfolgt in üblicher Weise. Der Fachmann wird zur Herstellung eines anti-TAT-Antikörpers z.B. von dem in Arya, S., K. et al., supra beschriebenen TAT ausgehen. Er wird darauf achten, daß der Fc-Teil d s Antikörpers in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird. Verfahren, die das rmöglichen, sind ihm b kannt. F rner wird er hinsichtlich ein r TAT-Bindungs-

v.Y

stelle auf Nukleinsäurebasis z.B. von der in Feng, S. und Holland, E., C., Nature, Band 334 (1988), Seiten 165-167 beschriebenen TAT-LTR-Sequenz ausgehen. Desweiteren wird der Fachmann bezüglich einer transdominanten TAT-Mutante z.B. von der in Echetebu, C., O. und Rice, A., P., J. Acquir. Immune Def. Syndrome, Band 6, (1993), Seiten 550-557 beschriebenen Mutante ausgehen.

Der Ausdruck "eine den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung des intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalwegs geeignete Verbindung.

10

15

5

Der Ausdruck "eine den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung des CD4-Rezeptors geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies ein anti-CD4-Rezeptor-Antikörper. Die Herstellung eines solchen erfolgt in üblicher Weise, wobei der Fachmann z.B. von dem in Capon, D., J. und Ward, R., H., R., Annu. Rev. Immunol. 9, (1991), Seiten 649-678, beschriebenen CD4-Rezeptor ausgeht. Der Fachmann wird darauf achten, daß der Fc-Teil des Antikörpers in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird. Verfahren, die das ermöglichen, sind dem Fachmann bekannt.

Als weitere bevorzugte "den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung" ist ein gp 120Analogon zu nennen. Ein solches bindet nach wie vor an den CD4-Rezeptor,
induziert jedoch nicht mehr den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg. Die Herstellung eines solchen Analogons erfolgt in üblicher Weise, wobei der Fachmann
z.B. von dem in Capon, D., J. und Ward, R., H., R., supra beschriebenen gp 120
ausgeht.

Der Ausdruck "eine gp 120 hemmende bzw. abfangende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung bzw. Abfangung von gp 120 geeignete Verbindung. Vorzugsweise ist dies eine der folgenden Verbindungen:

- ein anti-gp 120-Antikörper,
- in CD4-Rezeptor,
- eine extrazellulär CD4-Rezeptor-Domäne,

10

15

20

30

- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären CD4-Rezeptor-Domän und einem Träger,
- ein eine gp 120-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
- eine Verbindung mit mindestens einem eine gp 120-Bindungsst Ile aufweisenden Peptid und einem Träger.

Die Herstellung einer solchen Verbindung erfolgt in üblicher Weise. Der Fachmann wird zur Herstellung eines anti-gp 120-Antikörpers z.B. von dem in Capon, D.J. und Ward, R., H., R., supra beschriebenen gp 120 ausgehen. Er wird darauf achten, daß der Fc-Teil des Antikörpers in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird. Verfahren, die das ermöglichen, sind ihm bekannt. Ferner wird der Fachmann hinsichtlich der Herstellung eines CD4-Rezeptors bzw. einer extrazellulären CD4-Rezeptor-Domäne z.B. von dem in Capon, D., J. und Ward, R., H., R., supra beschriebenen CD4-Rezeptor bzw. seiner extrazellulären Domäne ausgehen. Desweiteren wird er zur Herstellung eines eine gp 120-Bindungsstelle aufweisenden Peptids z.B. die Kombination aus vorstehendem gp120 und vorstehendem CD4-Rezeptor bzw. seiner extrazellulären Domäne nutzen.

Die Herstellung einer Verbindung mit mindestens einer extrazellulären CD4-Rezeptor-Domäne bzw. einem mindestens eine gp 120-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger kann in analoger Weise erfolgen, wie nachstehend für eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-1-Domäne und einem Träger beschrieben.

Der Ausdruck "eine den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung" umfaßt jegliche zur Hemmung des intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalwegs geeignete Verbindung.

Es wird verstanden, daß ein vorstehendes Mittel ein bis mehrere Verbindungen einer einzelnen Komponente aufweisen kann.

Erfindungsgemäß wird auch ein Verbindung mit mindestens einer xtrazellulären

APO-1-Domäne und einem Träger bereitgestellt, wobei die Domäne(n) und der Träger in einem Individuum nicht als fremd angesehen werden.

Der Ausdruck "Träger" umfaßt jegliche Verbindung, an die ein oder mehrer extrazelluläre APO-1 Domänen gebunden sein können.

In bevorzugter Ausführungsform ist der Träger ein Protein, z.B. Serumalbumin, Hämoglobin, Fibrinogen, Kollagen oder ein Fc-Teil eines Antikörpers, wobei letzteres bevorzugt ist. In ganz bevorzugter Ausführungsform ist die erfindungsgemäße Verbindung ein Fusionsprotein.

Eine erfindungsgemäße Verbindung kann in üblicher Weise hergestellt werden. Im Falle eines Fusionsproteins erweist sich das folgende Herstellungsverfahren als günstig:

15

10

5

Amplifikation einer DNA durch übliche PCR-Technik, wobei die DNA (a) für mindestens eine extrazelluläre APO-1-Domäne und eine am 3'-Ende dieser angebrachte Bindungsregion codiert,

20

Amplifikation einer DNA durch übliche PCR-Technik, wobei die DNA (b) für einen Protein-Träger und eine am 5'-Ende des Protein-Trägers angebrachte Bindungsregion codiert,

25

Vereinigung der amplifizierten DNAs von (a) und (b) und weitere (c) gemeinsame Amplifikation dieser durch übliche PCR-Technik, wobei ein dem 5'-Ende der DNA der APO-1-Domäne entsprechender Primer und ein dem 3'-Ende der DNA des Protein-Trägers entsprechender Primer verwendet werden, wodurch ein amplifiziertes, beide DNAs in Fusion enthaltendes DNA-Fragment erhalten wird, und Insertion des DNA-Fragments von (c) in einen Expressionsvektor und

30

In bevorzugter Ausführungsform ist die Bindungsregion von (a) und (b) eine Antikörper-Hinge-Region oder in Till davon. Ferner kann sie auch eine Thrombin-

Expression des DNA-Fragments in üblicher Weise.

(d)

5 .

10

spaltstelle sein.

In vorstehendem Herstellungsverfahren werden verschiedene DNAs durch übliche PCR-Technik amplifiziert. Als DNA, die für mindestens eine extrazelluläre APO-1-Domäne codiert, wird der Fachmann z.B. die in der EP-92 107 060.3, supra beschriebene DNA als Basis verwenden. Dieser wird er am 3'Ende eine für eine Bindungsregion codierende DNA anfügen. Im Falle einer für eine Hinge-Region eines humanen Antikörpers oder einen Teil davon codierenden DNA wird der Fachmann z.B. auf die in Dübel, S., et al., Methods in Molecular and Cellular Biology, Band 3 (1992), Seiten 47-52 beschriebene DNA zurückgreifen. Hinsichtlich der für den Protein-Träger, z.B. Fc-Teil eines humanen Antikörpers, codierenden DNA wird der Fachmann z.B. ebenso auf die in Dübel, S. et al., supra beschriebene DNA zurückgreifen.

Die Expression des amplifizierten DNA-Fragments erfolgt in üblichen Vektoren, wi pCDN83, pCEV4 und pCDM8 zur Expression in tierischen Zellen, pGEMEX und pUC zur Expression in E. coli., sowie pY100 und YCpAD1 zur Expression in Hefe. Als tierische Zellen eignen sich insbesondere L-, COS- und CHO-Zellen, während als prokaryotische Mikroorganismen insbesondere E. coli-Stämme und als Hefezellen besonders solche von Saccharomyces und Pichia pastoris zu nennen sind.

Eine erfindungsgemäße Verbindung eignet sich bestens zur Hemmung von Apoptose. Sie kann hierzu allein oder in Kombination mit einer bis allen Komponenten verwendet werden, von:

25

.30

- (a) eine APO-1 hemmende Verbindung,
- (b) eine weitere den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung,
- (c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden).

Es wird auf vorstehende Ausführungen bezüglich der einzelnen Komponenten (a),

10

15

20

(b) und (c) verwiesen. Dies Ausführungen gelten hier entsprechend.

Eine erfindungsgemäße Verbindung eignet sich insbesondere zur Hemmung von Apoptose bei einer mit einer HIV-Infektion assoziierten Erkrankung. Die erfindungsgemäße Verbindung kann hierzu allein oder in Kombination mit einer bis allen Komponenten verwendet werden, von:

- (a) eine APO-1 hemmende Verbindung,
- (b) eine weitere den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung,
- (c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung,
- (d) eine den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung,
- (e) eine TAT-hemmende bzw. abfangende Verbindung,
- (f) eine den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung,
- (g) eine den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung,
- (h) eine gp120 hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
- (i) eine den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden).

Es wird auf vorstehende Ausführungen bezüglich der einzelnen Komponenten (a) - (i) verwiesen, wobei die Komponenten (d) - (i) vorstehend mit (a) - (f) bezeichnet sind. Die vorstehenden Ausführungen gelten hier entsprechend.

Die vorliegende Erfindung eröffnet einen neuen Weg, Erkrankungen zu therapieren, bei denen Apoptose spezieller Zellen eine wichtige Rolle spielt. Insbesondere für die Therapie von AIDS stellt die vorliegende Erfindung einen Durchbruch dar.

30 Kurze Beschreibung der Zeichnung:

Fig. 1 zeigt die Hemmung von Apoptose durch hu APO-1-lg bzw. anti-APO-

1F(ab')2,

- Fig. 2a zeigt die Stimulierung der proteolytischen Aktivität von ICE durch einen anti-APO-1-Antikörper,
- 5 Fig. 2b zeigt die Hemmung von Apoptose durch DCI,
 - Fig. 2c zeigt die Hemmung von Apoptose durch YVAD-CHO, und
 - Fig. 2d zeigt die Hemmung von Apoptose durch anti-Sinn ICE- bzw. CrmA-cDNA.

10

Die nachstehenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1:

Herstellung eines Fusionsproteins, in dem eine extrazelluläre APO-1-Domäne über eine Antikörper-Hinge-Region an einen Fc-Teil eines humanen Antikörpers fusioniert ist.

15

20

25

Zur Herstellung vorstehenden Fusionsproteins wurden eine eine extrazelluläre APO-1-Domäne codierende cDNA (vgl. Oehm, A. et al., supra) und eine einen Fc-Teil eines humanen Antikörpers codierende cDNA (vgl. Dübel, S. et al., supra) einer üblichen PCR-Amplifikation unterzogen.

Als Primer für die cDNA der extrazellulären APO-1-Domäne wurden verwendet: 5' GCG AAG CTT GCC ACC ATG GTG GGC ATC TGG ACC CTC 3', wodurch eine Hind III-Stelle upstream einer vollständigen das Initiator-Methionin umgebenden Kozak-Consensus-Region eingeführt wird, und 5' GAC ACA ACA TTT GCG CTC GTT AGA TCT GGA TCC TTC 3', der für das 3'-Ende der extrazellulären APO-1-Domäne und die ersten 18 bp der Hinge-Region codiert.

Als Primer für die cDNA des Fc-Teils wurden verwendet:

5' GAG CGC AAA TGT TGT GTC GAG TGC 3', der für die ersten 18 bp der Hinge-Region und das 5'-Ende des Fc-Teils codiert, und 5' ATT AAG CAT TCT AGA TCA TTT ACC CGG AGA CAG GGA 3', der für das 3'-End des Fc-Teils codiert und eine Xbal-Stelle downstream des Stopcodons einführt.

Die erhaltenen PCR-Produkte wurden in einem "low melting point"-Agarosegel aufgetrennt und die Gelstückchen, die DNA-Moleküle richtiger Größe enthielten, wurden vereinigt. Mit einer Probe davon wurde eine weitere PCR-Amplifikation durchgeführt. Als Primer wurden nur jene vorstehenden verwendet, die dem 5'-Ende der extrazellulären APO-1-Domäne bzw. dem 3'-Ende des Fc-Teils entsprachen. Damit war es möglich, die extrazelluläre APO-1-Domäne über die gemeinsame Hinge-Region an den Fc-Teil zu fusieren. Es wurde ein "Fusions"-DNA-Fragment erhalten.

Dieses Fragment wurde mit Hindlll und Xbal gespalten, über ein Agarosegel gereinigt und in dem Vektor pCDM8 kloniert. Die Sequenz des Inserts von pCDM8 wurde durch Dideoxynukleotid-Sequenzierung bestimmt.

15

10

- Beispiel 2: Hemmung von Apoptose durch hu APO-1-lg bzw. anti-APO-1F(ab')₂
- SKW 6.4 Zellen (vgl. Oehm, A. et al., supra) sind Apoptose-positive Zellen, d.h. bei ihnen kann Apoptose induziert werden, z.B. durch Bindung eines anti-APO-1-Antikörpers.
- SKW 6.4 Zellen wurden 24 h mit einem anti-APO-1-Antikörper in Gegenwart verschiedener Mengen des Fusionsproteins von Beispiel 1 (hu APO-1-lg) bzw. von anti-APO-1-F(ab)₂ (vgl. vorstehend) inkubiert. Die Hemmung der Apoptose wurd bestimmt (vgl. Figur 1).
- Es zeigte sich, daß das Fusionsprotein von Beispiel 1 und anti-APO-1-F(ab)₂ eine starke Apoptose-Hemmungs-Wirkung aufweisen. Diese ist bei dem Fusionsprotein b sonders stark.

Beispiel 3:

5

H mmung von Apoptose durch DCI, YVAD-CHO, Anti-Sinn ICE- bzw. CrmA-cDNA

L 929-APO-1 Zellen (vgl. Schulze-Osthoff, K. et al., EMBO J. 13, 4587-459, (1994)) sind wie SKW 6.4 Zellen von Beispiel 2 Apoptose-positiv.

- (a) Stimulierung der proteolytischen Aktivität von ICE durch einen anti-APO-1-Antikörper
- L 929-APO-1 Zellen (ο) und SKW 6.4 Zellen (•) wurden kultiviert und mit anti-APO-1-Antikörper (1μg/ml) für die in Fig. 2a angegebenen Zeiten behandelt. 10 Minuten bevor die Zellen geerntet wurden, wurden sie mit 0,05 % Digitonin permeabilisiert und mit 20 μM des fluorogenen ICE-Substrats DABCYL-YVADAP-EDANS (Bachem, Bubendorf, Schweiz) inkubiert. Di Zellen wurden geerntet und durch eine FACS-Analyse unter Verwendung einer Anregungswellenlänge von 360 nm und einer Emissionswellenlänge von 488 nm analysiert.

Es zeigte sich, daß die proteolytische Aktivität von ICE durch einen anti-20 APO-1-Antikörper stimuliert werden kann.

(b) Hemmung einer anti-APO-1-Antikörper induzierten Apoptose durch DCI

L 29-APO-1 Zellen wurden mit DCI (• 45μM, ▲ 15 μM) oder ohne DCI (•) inkubiert. Nach einer Stunde wurde anti-APO-1 Antikörper in den in Fig. 2b angegebenen Mengen zugegeben und 7 Stunden auf den Zellen gelassen. Der prozentuale Zelltod wurde durch Formazan-Produktion aus Diphenyltetrazoliumsalz (MTT-Assay) bestimmt.

Es zeigte sich, daß eine anti-APO-1-Antikörper induzierte Apopt se durch DCI geh mmt werden kann.

(c) Hemmung einer anti-APO-1-Antikörper induzierten Apoptose durch YVAD-CHO

5

L 29-APO-1 Zellen (o) und SKW6.4 Zellen (•) wurden durch einen kurzen hypothonischen Schock permeabilisiert und mit den in Fig. 2c angegebenen Konzentrationen von YVAD-CHO 30 Minuten inkubiert. Die Zellen wurden mit anti-APO-1 Antikörper (1µg/ml) 60 Minuten inkubiert. Apoptose wurde bestimmt, indem eine DNA-Fragmentation mit dem Höchst-Farbstoff 33342 (Molecular Probes, Eugene, OR) gemessen wurde. Daten spezifischen Zelltods (Zelltod in Gegenwart eines anti-APO-1 Antikörpers minus Zelltod in Abwesenheit eines solchen Antikörpers) wurden aus Dreifach-Messungen erhalten, indem ein FACS Vantage-Flußzytometer verwendet wurde. Spontaner Zelltod in Abwesenheit eines anti-APO-1 Antikörpers betrug weniger als 7 %.

15

10

Es zeigte sich, daß eine anti-APO-1-Antikörper induzierte Apoptose durch YVAD-CHO gehemmt werden kann.

20

(d) Hemmung einer anti-APO-1-Antikörper induzierten Apoptose durch anti-Sinn ICE- bzw. CrmA-cDNA

25

Folgende Expressionsplasmide wurden hergestellt:

pCAGGS-ICE

30

Eine Maus-ICE cDNA wurde durch RT-PCR isoliert, indem EL-4/c mRNA und oligo dT-Primer für die erste Strangsynthese verwendet wurden. Durch das Primerpaar 5'-ATCGGATCCAGCATGGCTGACAAGATCCTGAGG-3' und 5'-CGGCCTCGAGCATCATCTAAGGAAGTATTGGC-3' wurde ein 1322 bp

PCR-Produkt rhalten, das als Probe zum Screening ein r in pCAGGS (vgl. Niwa, H. et al., Gen 108, 193 - 200 (1994)) klonierten E14/13 cDNA Expressions-Genbank verwendet wurde. Es wurde ein 1387 bp ICE cDNA Klon erhalten, dessen Sequenz durch DNA-Sequenzierung bestimmt wurde. Dieser Klon wurde mit pCAGGS-ICE bezeichnet.

pCAGGS-anti-Sinn ICE

In pCAGGS wurde ein 320 bp EcoRI-Fragment der vorstehenden ICE cDNA in umgekehrter Orientierung kloniert, wobei das Fragment 48 bp der 5' UTR und die ersten 255 bp des ICE-ORF enthielt. Es wurde das Expressionsplasmid pCAGGS-anti-Sinn ICE erhalten.

pSV25S-CrmA

15

10

5

In einer üblichen PCR wurde durch Verwendung des Primerpaares 5'-GC-GAAGCTTACACGACCAATATCGATTACTA-3' und 5'-CGCCATGGTTAA-CAATTAGTTGTCGGAGAG-3'aus Vaccinia-Virus DNA eine für CrmA codierende cDNA erhalten. Diese cDNA wurde als Hindlll/Kpnl-Fragment in das bekannte Plasmid pSV25S kloniert. Es wurde das Expressionsplasmid pSV25S-CrmA erhalten.

Die vorstehenden Expressionsplasmide wurden zur Transfektion von L 929-

25

20

APO-1 Zellen verwendet. Hierzu wurden die Zellen in TBS-Puffer aufgenommen und 10 Minuten auf Eis äquilibriert. Die Zellen wurden jeweils mit 20 μ g vorstehender Expressionsplasmide transfiziert, indem ein Biorad-Elektroporator (960 μ FD, 220 V) verwendet wurde. Nach der Elektroporation wurden die Zellen weitere 30 Minuten auf Eis gehalten, bevor sie in Zellkulturplatten ausgesät wurden. Tote Zellen wurden nach 16 Stunden durch einen Waschschritt entfernt. Lebende Zellen wurden mit anti-APO-1-Antikörper (1 μ g/ml) für die in Fig. 2d angegeben n Zeit n behand It. Ap ptose

wurde, wi vorstehend beschri ben, durch FACS-Analyse bestimmt, wobei

der Hoechst-Farbstoff 33342 verwendet wurde. Daten wurden als prozentualer Zelltod aus Zweifach-Experimenten ermittelt.

Es zeigte sich, daß eine anti-APO-1-Antikörper induzierte Apoptose durch anti-Sinn ICE bzw. CrmA gehemmt werden kann.

15

25

17 . .

Patentansprüche

- 5 1. Mittel zur Hemmung von Apoptose, enthaltend eine bis alle Komponenten von:
 - (a) eine APO-1 hemmende Verbindung,
 - (b) eine den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
 - (c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden), sowie übliche Hilfsstoffe.
 - 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (a) umfaßt:
 - einen blockierenden, nicht-cytotoxischen anti-APO-1-Antikörper.
 - einen anti-APO-1-Antikörper ohne Fc-Teil, und
 - ein APO-1-Ligand-Analogon,

die Komponente (b) umfaßt:

- 20 einen anti-APO-1-Ligand-Antikörper,
 - ein APO-1,
 - eine extrazelluläre APO-1-Domäne,
 - eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-1-Domän und einem Träger,
 - ein eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
 - eine Verbindung mit mindestens einem eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger, und

die Komponente (c) umfaßt:

- einen Hemmer von ICE, und
 - einen Hemmer von ICE Struktur-verwandten Proteasen.

- 3. Mittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der ICE-Hemmer der Komponente (c) DCI, YVAD-CHO oder CrmA bzw. ein Derivat davon ist.
- 4. Mittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die ICE Strukturverwandte Protease der Komponente (c) Nedd-2/Ich-1 oder priCE ist.
- 5. Mittel zur Hemmung von Apoptose bei einer mit einer HIV-Infektion assoziierten Erkrankung, dadurch gekennzeichnet, daß das Mittel nach einem der
 Ansprüche 1 4 ferner eine bis alle Komponenten enthalten kann, von:

5

- (a) eine den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung,
- (b) eine TAT-hemmende bzw. abfangende Verbindung,
- (c) eine den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung,

15

- (d) eine den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung,
- (e) eine gp120 hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
- (f) eine den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden).

20

- 6. Mittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (a) umfaßt:
 - einen anti-TAT-Rezeptor-Antikörper, und
 - ein TAT-Analogon,

25

die Komponente (b) umfaßt:

- einen anti-TAT-Antikörper,
- einen TAT-Rezeptor,
- eine extrazelluläre TAT-Rezeptor-Domäne,

- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären TAT-Rezeptor-Domäne und inem Träger,
- ein eine TAT-Bindungsstelle aufweisendes Peptid,

- eine Verbindung mit mindestens einem eine TAT-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger,
- eine TAT-Bindungsstelle auf Nukleinsäurebasis, und
- eine transdominante TAT-Mutante.

die Komponente (d) umfaßt:

- einen anti-CD4-Rezeptor-Antikörper, und
- ein gp120-Analogon, und

10

15

die Komponente (e) umfaßt:

- einen anti-gp120-Antikörper,
- einen CD4-Rezeptor,
- eine extrazelluläre CD4-Rezeptor-Domäne,
- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären CD4-Rezeptor-Domäne und einem Träger,
- ein eine gp120-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
- eine Verbindung mit mindestens einem eine gp120-Bindungsstell aufweisenden Peptid.
- 7. Verbindung mit mindestens einer extrazellulären APO-1-Domäne und einem Träger, dadurch gekennzeichnet, daß die Domäne(n) und der Träger in einem Individuum nicht als fremd angesehen werden.
- 8. Verbindung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Träger ein Protein ist.
 - 9. Verbindung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein ein Fc-Teil eines Antikörpers ist.
- 30 10. Verbindung nach einem der Ansprüche 8-9, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindung ein Fusionsprotein ist.

10

15

- 11. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung nach Anspruch 10, umfassend die folgenden Verfahrensschritte:
 - (a) Amplifikation einer DNA durch übliche PCR-Technik, wobei die DNA für mindestens eine extrazelluläre APO-1-Domäne und eine am 3'-Ende dieser angebrachte Bindungsregion codiert,
 - (b) Amplifikation einer DNA durch übliche PCR-Technik, wobei die DNA für einen Protein-Träger und eine am 5'-Ende des Protein-Trägers angebrachte Bindungsregion codiert,
 - (c) Vereinigung der amplifizierten DNAs von (a) und (b) und weitere gemeinsame Amplifikation dieser durch übliche PCR-Technik. wobei ein dem 5'-Ende der DNA der APO-1-Domäne entsprechender Primer und ein dem 3'-Ende der DNA des Protein-Trägers entsprechender Primer verwendet werden, wodurch ein amplifiziertes, beide DNAs in Fusion enthaltendes DNA-Fragment erhalten wird, und
 - (d) Insertion des DNA-Fragments von (c) in einen Expressionsvektor und Expression des DNA-Fragments in üblicher Weise.
- Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungs region von (a) und (b) eine Antikörper-Hinge-Region oder ein Teil davon ist.
 - 13. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 7-10 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung von Apoptose.
- 25 14. Verwendung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß ferner zur Herstellung des Arzneimittels eine bis alle Komponenten verwendet werden, von:
 - (a) eine APO-1-hemmende Verbindung
 - (b) eine weitere den APO-1 Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
 - (c) eine d n intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung,
 wobei di Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd ang -

15

20

sehen wird(werden).

- 15. Verwendung nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (a) umfaßt:
 - einen blockierenden, nicht-cytotoxischen anti-APO-1-Antikörper,
 - einen anti-APO-1-Antikörper ohne Fc-Teil, und
 - ein APO-1-Ligand-Analogon, und

die Komponente (b) umfaßt:

- 10 einen anti-APO-1-Ligand-Antikörper,
 - ein APO-1,
 - eine extrazelluläre APO-1-Domäne,
 - ein eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
 - eine Verbindung mit mindestens einem eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger, und

die Komponente (c) umfaßt:

- einen Hemmer von ICE, und
- einen Hemmer von ICE Struktur-verwandten Proteasen.
- 16. Verwendung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß der ICE-Hemmer der Komponente (c) DCI, YVAD-CHO oder CrmA bzw. ein Derivat davon ist.
- 25 17. Verwendung nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die ICE Struktur-verwandte Protease der Komponente (c) Nedd-2/Ich-1 oder priCE ist.
- 18. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 7-10 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Hemmung von Apoptose bei einer mit einer
 HIV-Infektion assozii rten Erkrankung.

- 19. Verwendung nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß ferner zur Herstellung des Arzneimittels eine bis alle Komponenten verwendet werden, von:
- 5 (a) eine APO-1 hemmende Verbindung,
 - (b) eine weitere den APO-1-Ligand hemmende bzw. abfangende Verbindung,
 - (c) eine den intrazellulären APO-1-Signalweg hemmende Verbindung,
 - (d) eine den TAT-Rezeptor hemmende Verbindung,
 - (e) eine TAT-hemmende bzw. abfangende Verbindung,
 - (f) eine den intrazellulären TAT-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung,
 - (g) eine den CD4-Rezeptor hemmende Verbindung,
 - (h) eine gp120 hemmende bzw. abfangende Verbindung, und
 - (i) eine den intrazellulären CD4-Rezeptor-Signalweg hemmende Verbindung, wobei die Komponente(n) in einem Individuum nicht als fremd angesehen wird(werden).
- Verwendung nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, daß
 die Komponente (a) umfaßt:
 - einen blockierenden, nicht-cytotoxischen anti-APO-1-Antikörper,
 - einen anti-APO-1-Antikörper ohne Fc-Teil, und
 - ein APO-1-Ligand-Analogon,
- die Komponente (b) umfaßt:
 - einen anti-APO-1-Ligand-Antikörper,
 - ein APO-1,
 - eine extrazelluläre APO-1-Domäne,
 - ein eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
- eine Verbindung mit mindestens einem eine APO-1-Ligand-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger,

die	Kom	ponente	(d)	umfaßt
-----	-----	---------	-----	--------

- einen anti-TAT-Rezeptor-Antikörper, und
- ein TAT-Analogon,

5 die Komponente (e) umfaßt:

- einen anti-TAT-Antikörper,
- einen TAT-Rezeptor,
- eine extrazelluläre TAT-Rezeptor-Domäne,
- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären TAT-Rezeptor-Domäne und einem Träger,
- ein eine TAT-Bindungsstelle aufweisendes Peptid,
- eine Verbindung mit mindestens einem eine TAT-Bindungsstelle aufweisenden Peptid und einem Träger,
- eine TAT-Bindungsstelle auf Nukleinsäurebasis, und
- eine transdominante TAT-Mutante,

die Komponente (g) umfaßt:

einen anti-CD4-Rezeptor-Antikörper, und ein gp120-Analogon, und

20

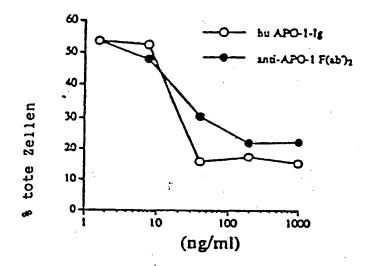
10

15

die Komponente (h) umfaßt:

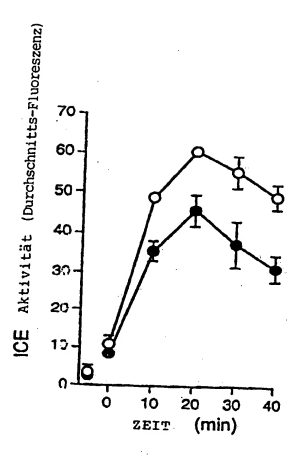
- einen anti-gp120-Antikörper,
- einen CD4-Rezeptor,
- eine extrazelluläre CD4-Rezeptor-Domäne,
- eine Verbindung mit mindestens einer extrazellulären CD4-Rezeptor-Domäne und einem Träger,
 - ein eine gp120-Bindungsstelle aufweisendes Peptid, und
 - eine Verbindung mit mindestens einem eine gp120-Bindungsstelle aufweisenden Peptid.

Hemmung der bei SKW6.4 Zellen mittels anti-APO-l-Antikörper (20 ng/ml) induzierten Apoptose durch hu APO-l-Ig bzw. anti-APO-l F(ab')2.



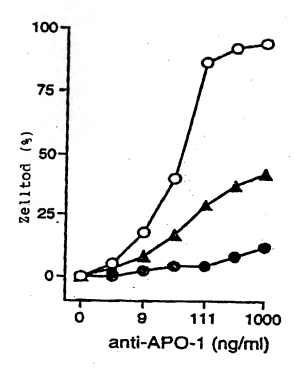
FIGUR 1

Hemmung von Apoptose durch hu APO-1-Ig bzw. anti-APO-Ig(ab')2



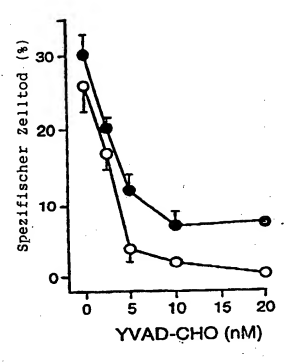
Figur 2a

Stimulierung der proteolytischen Aktivität von ICE durch einen anti-APO-1-Antikörper

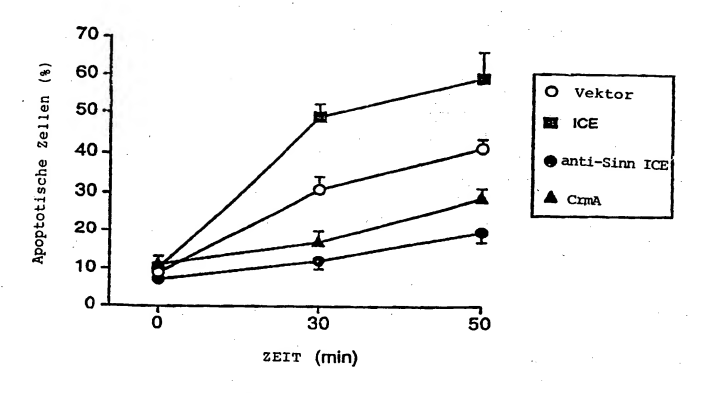


Figur 2b
Hemmung von Apoptose durch DCI

4/5



Figur 2c
Hemmung von Apoptose durch YVAD-CHO



Figur 2d

Hemmung von Apoptose durch anti-Sinn ICE-bzw. CrmA-cDNA

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten Jal Application No PCT/EP 95/00573

A. CLAS	GIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K14/715 C07K16/28 A61K38/17 A61K38/55	C12N15/62 A61K31/37	A61K39/395 A61K31/70	A61K39/42
B. FIELD Minimum IPC 6	to International Patent Classification (IPC) or to both S SEARCHED locumentation searched (classification system follows CO7K C12N A61K	ed by classification syn	nbols)	
	tion searched other than minimum documentation to			·
C DOCUL	ENTE CONSIDER ED TO DE DEL EVANT			
Category *	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where approp	priate, of the relevant	oassages	Relevant to claim No.
A	CELL., vol.75, 19 November 1993, pages 653 - 660 M. MIURA ET AL. 'INDUCTION FIBROBLASTS BY IL-1BETA-C	N OF APOPTOS	SIS IN	1-20
	A MAMMALIAN HOMOLOG OF THE DEATH GENE ced-3.' see the whole document			
		-7- -		
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family members a	are listed in annex.
'A' docume consider of filing d'L' docume which i citation docume other m'P' docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or crited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	or cit inv "X" doc car inv "Y" doc car do me	priority date and not in co do to understand the prine ention ument of particular relev- inot be considered novel- olive an inventive step wh ument of particular relev- inot be considered to inve- tument is combined with	er the international filing date onflict with the application but ciple or theory underlying the ance; the claimed invention or cannot be considered to een the document is taken alone ance; the claimed invention olive an inventive step when the one or more other such docu- ing obvious to a person skilled ne patent family
	ctual completion of the international search		e of mailing of the interna	
	June 1995	Date	21.06.95	auviai scarcii report
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Aut	Ryckebosch,	A -

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Inten nal Application No
PCT/FP 95/00573

		PCT/EP 95/00573
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JOURNAL OF IMMUNOLOGY., vol.149, no.10, 15 November 1992, BALTIMORE US pages 3166 - 3173	1-20
,	J. DHEIN ET AL. 'INDUCTION OF APOPTOSIS BY MONOCLONAL ANTIBODY ANTI-APO-1 CLASS SWITH VARIANTS IS DEPEDENT ON CROSS-LINKING OF APO-1 CELL SURFACE ANTIGENS.' cited in the application see page 3169, left column, line 1 - line 12	
•	THE JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, vol.179, no.3, 1 March 1994, NEW YORK, N.Y., US pages 873 - 879	1-20
	T. SUDA ET AL. 'PURIFICATION AND CHARACTERIZATION OF THE FAS-LIGAND THAT INDUCES APOPTOSIS.' cited in the application	
	see page 874, left column, line 16 - right column, line 18 see page 878, left column, line 1 - line 12	
	see page 878, right column, line 15 - line 18	
	JOURNAL OF IMMUNOLOGY., vol.146, no.12, 15 June 1991, BALTIMORE US pages 4325 - 4332 M.R.POSNER ET AL. 'AN IGG HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY THAT REACTS WITH HIV-1/GP120, INHIBITS VIRUS BINDING TO CELLS, AND NEUTRALIZES INFECTION.' see the whole document	1-20
	EP,A,O 344 006 (ORTHO PHARMACEUTICAL CORPORATION ET AL.) 29 November 1989 see the whole document	1-20
	WO,A,91 15224 (SMITH-KLINE BEECHAM CORPORATION) 17 October 1991 see page 5, line 6 - line 27; claims	1-20
۸,	CELL., vol.78, 29 July 1994, CAMBRIDGE, NA US pages 343 - 352 N.P.C. WALKER ET AL. 'CRYSTAL STRUCTURE OF THE CYSTEINE PROTEASE INTERLEUKIN-1BETA-CONVERTING ENZYME: A (P20/P10)2 HOMODIMER.' see page 343, right column, line 19 - line 43; figure 4	1-20

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter. and Application No
PCT/EP 95/00573

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
EP-A-0344006	29-11-89	AU-B- AU-A- JP-A-	626865 3526589 2131497	13-08-92 30-11-89 21-05-90
WO-A-9115224	17-10-91	AU-A- EP-A-	7677891 0522081	30-10-91 13-01-93

Form PCT/ISA/210 (patent family ennex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern. alles Aktenzeichen PCT/EP 95/00573

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C07K14/715 C07K16/28 C12N15/62 A61K39/395 A61K39/42 A61K38/17 A61K38/55 A61K31/37 A61K31/70 Nach der Internationalen Patentklassisikation (IPK) oder nach der nationalen Klassisikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07K C12N A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüßtoss gehörende Verössentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete sallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in tietracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. CELL., A 1-20 Bd.75, 19. November 1993, CAMBRIDGE, NA US Seiten 653 - 660 M. MIURA ET AL. 'INDUCTION OF APOPTOSIS IN FIBROBLASTS BY IL-1BETA-CONVERTING ENZYME. A MAMMALIAN HOMOLOG OF THE C. ELEGANS CELL DEATH GENE ced-3. siehe das ganze Dokument Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X X Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonder medeutsam anzuschen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "E" älteres Dokument, das perich erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhast erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie beschieden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie beschieden). Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Ersindung kann nicht als auf ersinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Verössentlichung mit einer oder mehreren anderen Verössentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung sit einen Fachmann naheliegend ist soli oder me aus suscentiale ausgeführt)

O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts **2 1 -06-** 1995 13. Juni 1995 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Ryckebosch, A Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Seite 1 von 2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inten nales Attenzeichen
PCT/EP 95/00573

		/EP 95/00573
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden T.	
Rategorie	Bezeichnung der Veröffendichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden 1	eile Betr. Anspruch Nr.
A	JOURNAL OF IMMUNOLOGY., Bd.149, Nr.10, 15. November 1992, BALTIMORE US Seiten 3166 - 3173 J. DHEIN ET AL. 'INDUCTION OF APOPTOSIS BY MONOCLONAL ANTIBODY ANTI-APO-1 CLASS SWITH VARIANTS IS DEPEDENT ON CROSS-LINKING OF APO-1 CELL SURFACE ANTIGENS.' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 3169, linke Spalte, Zeile 1 - Zeile 12	1-20
	THE JOURNAL OF EXPERIMENTAL MEDICINE, Bd.179, Nr.3, 1. März 1994, NEW YORK, N.Y., US Seiten 873 - 879 T. SUDA ET AL. 'PURIFICATION AND CHARACTERIZATION OF THE FAS-LIGAND THAT INDUCES APOPTOSIS.' in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 874, linke Spalte, Zeile 16 - rechte Spalte, Zeile 18 siehe Seite 878, linke Spalte, Zeile 1 - Zeile 12 siehe Seite 878, rechte Spalte, Zeile 15 - Zeile 18	1-20
A	JOURNAL OF IMMUNOLOGY., Bd.146, Nr.12, 15. Juni 1991, BALTIMORE US Seiten 4325 - 4332 M.R.POSNER ET AL. 'AN IgG HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY THAT REACTS WITH HIV-1/GP120, INHIBITS VIRUS BINDING TO CELLS, AND NEUTRALIZES INFECTION.' siehe das ganze Dokument	1-20
	EP,A,O 344 006 (ORTHO PHARMACEUTICAL CORPORATION ET AL.) 29. November 1989 siehe das ganze Dokument	1-20
	WO,A,91 15224 (SMITH-KLINE BEECHAM CORPORATION) 17. Oktober 1991 siehe Seite 5, Zeile 6 - Zeile 27; Ansprüche	1-20
Α.Α	CELL., Bd.78, 29. Juli 1994, CAMBRIDGE, NA US Seiten 343 - 352 N.P.C. WALKER ET AL. 'CRYSTAL STRUCTURE OF THE CYSTEINE PROTEASE INTERLEUKIN-1BETA-CONVERTING ENZYME: A (P20/P10)2 HOMODIMER.' siehe Seite 343, rechte Spalte, Zeile 19 - Zeile 43; Abbildung 4	1-20

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter. nales Aktenzeichen PCT/EP 95/00573

Im Recherchenbericht angeführles Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP-A-0344006	29-11-89	AU-B- AU-A- JP-A-	626865 3526689 2131497	13-08-92 30-11-89 21-05-90	
WO-A-9115224	17-10-91	AU-A- EP-A-	7677891 0522081	30-10-91 13-01-93	